549,262

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. September 2004 (23.09.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/081166 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

C12N

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE2004/000248

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Februar 2004 (12.02.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 11 399.1

13. März 2003 (13.03.2003)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Wilhelm-Johnen-Strasse, 52425 Jülich (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PETERS-WENDISCH, Petra [DE/DE]; Martinusstrasse 2a, 52428 Jülich (DE). NETZER, Roman [DE/DE]; Adolf-Fischer-Strasse 47, 52428 Jülich (DE). EGGELING, Lothar [DE/DE]; Elsenkamp 6, 52428 Jülich (DE). SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, 52428 Jülich (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH; Fachbereich Patente, 52425 Jülich (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NUCLEOTIDE SEQUENCES OF CORYNEFORM BACTERIA CODING FOR PROTEINS INVOLVED IN L-SER-INE METABOLISM AND METHOD FOR PRODUCING L-SERINE

(54) Bezeichnung: NUKLEOTIDSEQUENZEN CORYNEFORMER BAKTERIEN CODIEREND FÜR AM L-SERINSTOFF-WECHSEL BETEILIGTE PROTEINE SOWIE VERFAHREN ZUR MIKROBIELLEN HERSTELLUNG VON L-SERIN

(57) Abstract: The invention relates to the nucleotide sequences of coryneform bacteria coding for proteins which are involved in L-serine metabolism with reduced and switched off L-serine dehydratase. Said invention also relates to micro-organisms and to

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Nukleotidsequenzen coryneformer Bakterien codierend für am L-Serinstoffwechsel beteiligte Proteine mit reduzierter bzw. Ausgeschalteter L-Serin-Dehydratase sowie Mikroorganismen und Verfahren zur Herstellung

WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

Beschreibung

Nukleotidsequenzen coryneformer Bakterien codierend für am L-Serinstoffwechsel beteiligte Proteine sowie Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von L-Serin

Die Erfindung betrifft Nukleotidsequenzen coryneformer Bakterien codierend für am L-Serinstoffwechsel beteiligte Proteine mit reduzierter bzw. ausgeschalteter L-Serin-Dehydratase sowie Mikroorganismen und Verfahren zur Herstellung von L-Serin.

Die Aminosäure L-Serin findet in der Nahrungsmittel-, Futtermittel- und Pharmaindustrie, sowie in der Humanmedizin Anwendung. Darüber hinaus dient sie als Baustein für die Synthese weiterer industriell verwertbarer Produkte, wie z. B. L-Tryptophan aus Indol und L-Serin.

10

Es ist bekannt, dass L-Serin durch Fermentation von Stämmen coryneformer Bakterien hergestellt werden kann. So ist z. B. ein Stamm von Corynebacterium glycinophi-15 lum in der Lage, L-Serin aus Glycin und Kohlenhydraten zu bilden (Kubota K, Kageyama K, Shiro T und Okumura S (1971) Journal of General Applications in Microbiology, 17: 167-168; Kubota K, Kageyama K, Maeyashiki I, Yamada K und Okumura S (1972) Journal of General Applications 20 in Microbiology 18: 365). An der Umsetzung von Glycin zu L-Serin ist hier das Enzym L-Serin-Hydroxymethyltransferase beteiligt (Kubota K und Yokozeki K (1989) Journal of Fermentation and Bioengeneering, 67(6):387-390). Diese Corynebacterium glycinophylum Stämme weisen 25 eine defekte Serindehydratase auf, die durch ungerichtete Mutagenese erzeugt wurde (Kubota K (1985) Improved production of L-serin by mutants of Corynebacterium glycinophylum with less serine dehydratase activity. Agricultural Biological Chemistry, 49:7-12). Diese Enzymaktivität ist Pyridoxal 5`-Phosphat abhängig und nicht molekular charakterisiert (Kubota K., Yokozeki K, Ozaki H. (1989) Effects of L-serine dehydratse activity on L-serine production by Corynebacterium glycinophylum and an examination of the properties of the enzyme.

Agric. Biol. Chem 49:7-12) Aus dem US Patent 4,528,273 ist ebenfalls ein Verfahren zur Herstellung von L-Serin aus Glycin bekannt, bei dem der Mikroorganismus Serin-Dehydratase negativ ist.

Weiterhin wird L-Serin fermentativ aus Methanol und

Glycin unter Zuhilfenahme methylotropher Bakterien, wie z. B. Hyphomicrobium Stämmen, produziert (Izumi Y, Yoshida T, Miyazaki SS, Mitsunaga T, Ohshiro T, Shiamo M, Miyata A und Tanabe T (1993) Applied Microbiology and Biotechnology, 39: 427-432). In beiden Fällen muss die Aminosäure Glycin als Vorstufe für die Bildung der Aminosäure L-Serin eingesetzt werden.

Ferner sind coryneforme Bakterien bekannt, die L-Serin direkt aus Kohlenhydraten, ohne zusätzliche Beigabe weiterer Vorstufen produzieren können. Dies ist für ei-

ne wirtschaftliche Produktion von L-Serin in industriellem Maßstab vorteilhafter, da L-Serin direkt aus Kohlenhydraten ohne aufwendige Zugabe von Vorstufen hergestellt werden kann. Diese Stämme, die zu der Gattung Corynebacterium glutamicum gehören, weisen sich

dadurch aus, dass sie z.B. resistent gegen die
L-Serin-Analoga Serin-Hydroxamat und ß-Chloroalanin
sind und durch ungerichtete Mutagenese erhalten wurden

(Yoshida H und Nakayama K (1974) Nihon-Nogei-Kagaku-kaishi 48: 201-208).

Darüber hinaus sind Brevibacterium flavum Stämme bekannt, die durch ungerichtete Mutagenese Defekte im L-Serin-Abbau aufweisen, eine erhöhte Aktivität der durch serA kodierten 3-Phosphoglycerat-Dehydrogenase besitzen, und die aus Escherichia coli stammenden Gene serB und serC überexprimieren (EP0931833A2).

10

15

20

25

5

Es ist Aufgabe der Erfindung, Maßnahmen zur Verfügung zu stellen, die zu einer verbesserten Produktion von L-Serin oder davon ableitbaren Stoffwechselprodukten wie z.B. Tryptophan führen. Es ist somit Aufgabe der Erfindung, Nukleinsäuren bereitzustellen, die für am L-Serinstoffwechsel beteiligte Proteine codieren, die gegenüber in Wild Typ Organismen vorkommenden Proteinen einen verringerten bzw. keinen Abbau von L-Serin zu Pyruvat aufweisen. In diesem Zusammenhang ist es weiterhin Aufgabe der Erfindung eine L-Serin-Dehydratase sowie Mikroorganismen bereitzustellen, die gegenüber natürlich vorkommenden L-Serin-Dehydratasen bzw. Mikroorganismen mit einer L-Serin-Dehydratase, einen verringerten Abbau von L-Serin aufweisen. Weiterhin ist es Aufgabe der Erfindung, ein verbessertes Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von L-Serin bereitzustellen.

Ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 1 wird die Aufgabe erfindungsgemäß gelöst, mit den im kennzeichnenden Teil des Anspruchs 1 angegebenen Merkmalen. Weiterhin wird die Aufgabe ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 7 erfindungsgemäß gelöst, mit den im kennzeichnenden Teil des Anspruchs 7 angegebenen Merkmalen. Die

WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

4

Aufgabe wird außerdem ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 8 erfindungsgemäß gelöst, mit den im kennzeichnenden Teil des Anspruchs 8 angegebenen Merkmalen. Die Aufgabe wird ebenso ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 9 erfindungsgemäß gelöst, mit den im kennzeich-5 nenden Teil des Anspruchs 9 angegebenen Merkmalen. Die Aufgabe wird weiterhin ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 14 erfindungsgemäß gelöst, mit den im kennzeichnenden Teil des Anspruchs 14 angegebenen Merkmalen. Ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 20 wird 10 die Aufgabe ebenfalls erfindungsgemäß gelöst, durch die im kennzeichnenden Teil des Anspruchs 20 angegebenen Merkmale. Weiterhin wird die Aufgabe ausgehend vom Oberbegriff des Anspruchs 21 erfindungsgemäß gelöst, durch die im kennzeichnenden Teil des Anspruchs 21 an-15 gegebenen Merkmale.

Mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren sowie Polypeptiden ist es nunmehr möglich, eine L-Serin-Dehydratase bereitzustellen, die einen verringerten bzw. keinen L-Serin Abbau mehr verursacht. Weiterhin ist es möglich, Mikroorganismen und Verfahren bereitzustellen, mit denen eine L-Serinproduktion mit gegenüber bisher bekannten mikrobiellen Verfahren höheren Ausbeuten möglich ist.

25

Vorteilhafte Weiterbildungen sind in den Unteransprüchen angegeben.

Gegenstand der Erfindung sind in Mikroorganismen der

Gattung Corynebacterium replizierbare, gegebenenfalls
rekombinante Nukleinsäuren, deren für die L-SerinDehydratase, im folgenden auch als SDA bezeichnet, codierende Nukleotidsequenz in Teilen oder komplett dele-

Letters 351: 416-418).

tiert oder mutiert ist oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar nicht exprimiert wird.

- Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Bereitstel-5 lung von Nukleinsäuren, deren sdaA Gensequenz in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert ist oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar nicht exprimiert wird. Es erwies sich beispielsweise eine Nukleinsäure mit einer Nukleotidsequenz gemäß 10 SEQ ID No 1 deren Nukleotide von Position 506 bis 918 teilweise oder komplett deletiert oder mutiert sind oder ein Allel, Homolog oder Derivat dieser Nukleotidsequenz oder mit diesen hybridisierende Nukleotidsequenzen als vorteilhaft. Weiterhin vorteilhaft kann 15 beispielsweise die Deletion oder Mutation des zur Bildung des Eisen-Schwefelclusters erforderliche Cystein enthaltende Sequenzmotivs sein (Hofmeister et al., (1994) Iron-sulfur cluster-containing L-serine dehydratase from Peptostreptococcus asaccharolyticus: correla-20 tion of the cluster type with enzymatic acticvity. FEBS
- Die Wild Typ L-Serin-Dehydratase (sdaA) Gensequenz ist allgemein bekannt und kann den dem Fachmann bekannten Datenbanken (NCBI Accession Nr. AP005279) oder dem beigefügten Sequenzprotokoll gemäß SEQ ID No. 1 entnommen werden.

Die vollständige Deletion des L-Serin-Dehydratase(sdaA)-Gens kann beispielsweise durch gerichtete
rekombinante DNA-Techniken erreicht werden. Geeignete
Methoden dazu sind bei Schäfer et al. (Gene (1994) 145:
69-73) oder auch Link et al. (Journal of Bacteriology

WO 2004/081166
PCT/DE2004/000248

(1998) 179: 6228-6237) beschrieben. Auch können nur Teile des Gens deletiert werden, oder auch mutierte Fragmente des L-Serin-Dehydratase-Gens ausgetauscht werden. Durch Deletion oder Austausch wird so ein Verlust oder eine Reduktion der L-Serin-Dehydratase-Aktivität erreicht. Ein Beispiel für eine derartige Mutante ist der C. glutamicum Stamm ATCC13032ΔsdaA, der eine Deletion im sdaA-Gen trägt.

10

5

Um die Expression des sdaA-Gens zu verhindern oder eine geringere Expression zu erreichen, kann beispielsweise die Promoter- und Regulationsregion, die sich stromaufwärts des Strukturgens befindet, mutiert werden. In gleicher Weise wirken Expressionsregulationskassetten, 15 die stromaufwärts des Strukturgens eingebaut werden. Durch regulierbare Promotoren ist es zusätzlich möglich die Expression im Verlaufe der fermentativen L-Serinbildung zu reduzieren. Daneben ist aber auch eine Regulation der Translation möglich, indem beispielsweise 20 die Stabilität der m-RNA reduziert wird. Des weiteren können Gene verwendet werden, die für das entsprechende Enzym mit geringer Aktivität kodieren. Alternativ kann weiterhin eine reduzierte Expression des L-Serin-Dehydratase-Gens durch Veränderung der Medienzusammen-25 setzung und Kulturführung erreicht werden. Anleitungen findet der Fachmann unter anderem bei Martin et al. (Bio/Technology 5, 137-146 (1987)), bei Guerrero et al. (Gene 138, 35-41 (1994)), Tsuchiya und Morinaga (Bio/Technology 6, 428-430 (1988)), bei Eikmanns et al. 30 (Gene 102, 93-98 (1991)), in der Europäischen Patentschrift EPS 0 472 869, im US Patent 4,601,893, bei Schwarzer und Pühler (Bio/Technology 9, 84-87 (1991),

WO 2004/081166

bei Reinscheid et al. (Applied and Environmental Microbiology 60, 126-132 (1994)), bei LaBarre et al. (Journal of Bacteriology 175, 1001-1007 (1993)) und in der Patentanmeldung WO 96/15246.

5

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren zeichnen sich dadurch aus, dass sie aus coryneformen Bakterien, bevorzugt der Gattung Corynebacterium oder Brevibacterium

besonders bevorzugt aus Corynebacterium glutamicum isoliert werden. Beispiele für in Stammkulturen hinterlegte Wild Typen coryneformer Bakterien sind beispielsweise,

Corynebacterium acetoacidophilum ATCC 13870;

- Corynebacterium acetoglutamicum ATCC 15806;
 Corynebacterium callunae ATCC 15991;
 Corynebacterium glutamicum ATCC 13032;
 Brevibacterium divaricatum ATCC 14020;
 Brevibacterium lactofermentum ATCC 13869;
- 20 Corynebacterium lilium ATCC 15990;
 Brevibacterium flavum ATCC 14067;
 Corynebacterium melassecola ATCC 17965;
 Brevibacterium saccharolyticum ATCC 14066;
 Brevibacterium immariophilum ATCC 14068;
- 25 Brevibacterium roseum ATCC 13825;
 Brevibacterium thiogenitalis ATCC 19240;
 Microbacterium ammoniaphilum ATCC 15354;

Beispiele für zur Herstellung von L-Serin geeignete

Mutanten oder Produktionsstämme sind, Organismen aus
der Gruppe Arthrobacter, Pseudomonas, Nocardia, Methylobacterium, Hyphomycrobium, Alcaligenes oder Klebsiella. Die vorliegende Erfindung wird durch die Angabe der

zuvor genannten Bakterienstämme näher charakterisiert, die jedoch nicht limitierend wirkt.

Unter einer Nukleinsäure oder einem Nukleinsäurefragment ist erfindungsgemäß ein Polymer aus RNA oder DNA
zu verstehen, das einzel- oder doppelsträngig sein kann
und optional natürliche, chemisch synthetisierte, modifizierte oder artifizielle Nukleotide enthalten kann.
Der Begriff DNA-Polymer schließt hierbei auch genomische DNA, cDNA oder Mischungen davon ein.

10

Unter Allelen sind erfindungsgemäß funktionell Äquivalente, d. h. im wesentlichen gleichwirkende Nukleotidsequenzen zu verstehen. Funktionell äquivalente Sequenzen sind solche Sequenzen, welche trotz abweichender
Nukleotidsequenz, beispielsweise durch die Degenerierung des genetischen Codes bedingt noch die gewünschten
Funktionen besitzen. Funktionelle Äquivalente umfassen
somit natürlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z. B. durch
chemische Synthese erhaltene und gegebenenfalls an den
Kodongebrauch des Wirtsorganismus angepasste Nukleotidsequenzen.

Unter einem funktionellen Äquivalent versteht man insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen
einer ursprünglich isolierten Sequenz, welche weiterhin
die gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen
Substitutionen, Additionen, Deletionen, Vertauschungen
oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste.
Inbegriffen sind hier auch sogenannte Sinnmutationen,
die auf Proteinebene beispielsweise zum Austausch konservierter Aminosäuren führen können, welche aber zu

WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248 9

keiner grundsätzlichen Veränderung der Aktivität des Proteins führen und somit funktionsneutral sind. Dies

beinhaltet auch Veränderungen der Nukleotidsequenz, die auf Proteinebene den N-Terminus eines Proteins betreffen, ohne jedoch die Funktion des Proteins wesentlich zu beeinträchtigen.

Durch die vorliegende Erfindung werden auch solche Nukleotidsequenzen umfasst, welche man durch Modifikation der Nukleotidsequenz, resultierend in entsprechenden Derivaten, erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z. B. die weitere Eingrenzung der darin enthaltenen codierenden Sequenz oder z.B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen sein.

15

10

5

Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen Gegenstand der vorliegenden Erfindung, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschten Eigenschaften vermitteln. Solche artifiziellen DNA-Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung von mittels computergestützten Program-20 men (molecular modelling) erstellten Proteinen oder durch in-vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind codierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für den Wirtsorganismus spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Die spezifische Kodon-Nutzung kann ein mit molekulargenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertung anderer, bereits bekannter Gene des zu transformierenden Organismus leicht ermitteln.

30

25

Unter homologen Sequenzen sind erfindungsgemäß solche zu verstehen, die zu den erfindungsgemäßen Nukleotidsequenzen komplementär sind und/oder mit diesen hybridiWO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

10

sieren. Der Begriff hybridisierende Sequenzen schließt erfindungsgemäß substanziell ähnliche Nukleotidsequenzen aus der Gruppe von DNA oder RNA ein, die unter an sich bekannten stringenten Bedingungen eine spezifische Wechselwirkung (Bindung) mit den zuvor genannten Nukleotidsequenzen eingehen. Hierzu zählen auch kurze Nukleotidsequenzen mit einer Länge von beispielsweise 10 bis 30, bevorzugt 12 bis 15 Nukleotiden. Dies umfasst erfindungsgemäß u.a. auch sogenannte Primer oder Sonden.

10

15

20

25

Erfindungsgemäß sind auch die den codierenden Bereichen (Strukturgenen) vorausgehenden (5`-oder upstream) und/oder nachfolgenden (3´-oder downstream) Sequenzbereiche eingeschlossen. Insbesondere sind hierin Sequenzbereiche mit regulatorischer Funktion inbegriffen. Sie können die Transkription, die RNA-Stabilität oder die RNA Prozessierung sowie die Translation beeinflussen. Beispiele für regulatorische Sequenzen sind u.a. Promotoren, Enhancer, Operatoren, Terminatoren oder Translationsverstärker.

Gegenstand der Erfindung ist ferner eine Genstruktur, enthaltend wenigstens eine der zuvor beschriebenen Nukleotidsequenzen sowie mit diesen operativ verknüpfte regulatorische Sequenzen, welche die Expression der codierenden Sequenzen in der Wirtszelle steuern.

Darüber hinaus betrifft die vorliegende Erfindung einen Vektor enthaltend eine Nukleotidsequenz der zuvor beschriebenen Art, mit diesen operativ verknüpfte regulative Nukleotidsequenzen sowie zusätzliche Nukleotidsequenzen zur Selektion transformierter Wirtszellen, für die Replikation innerhalb der Wirtszelle oder zur In-

tegration in das entsprechende Wirtszell-Genom. Ferner kann der erfindungsgemäße Vektor eine Genstruktur der vorgenannten Art enthalten.

Als Vektoren eignen sich solche, die in coryneformen

Bakterien repliziert werden wie z. B. pZ1 (Menkel E,
Thierbach G, Eggeling L, Sahm H., 1989, Appl Environ
Microbiol 55(3): 684-688), pEKEx2 (Eikmanns et al., Gene 102: 93-98 (1991), oder pXMJ19 (Jacoby M., Burkovski
A (1999) Construction ans application of new Corynebacterium glutamicum vectors. Biotechnol. Technique 13:
437-441). Andere plasmidvektoren können in Gleicher

terium glutamicum vectors. Biotechnol. Technique 13: 437-441). Andere Plasmidvektoren können in gleicher Weise verwendet werden. Diese Aufzählung ist für die vorliegende Erfindung jedoch nicht limitierend.

Unter Ausnutzung der erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen können entsprechende Sonden oder auch Primer
synthetisiert und dazu verwendet werden, beispielsweise
mit Hilfe der PCR-Technik analoge Gene aus anderen Mikroorganismen, bevorzugt coryneformen Bakterien zu
amplifizieren und isolieren.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch eine Sonde zur Identifizierung und/oder Isolierung von Genen codierend für an der Biosynthese von L-Serin beteiligte Proteine, wobei diese Sonde ausgehend von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen der zuvor beschriebenen Art hergestellt wird und eine zur Detektion geeignete Markierung enthält. Bei der Sonde kann es sich um einen Teilausschnitt der erfindungsgemäßen Sequenz, beispielsweise aus einem konservierten Bereich handeln, der z. B. eine Länge von 10 bis 30 oder bevorzugt 12 bis 15 Nukleotiden aufweist und unter stringenten Bedingungen spezifisch mit homologen Nukleotidse-

quenzen hybridisieren kann. Geeignete Markierungen sind aus der Literatur zahlreich bekannt. Anleitungen hierzu findet der Fachmann unter anderem beispielsweise im Handbuch von Gait: Oligonukleotide synthesis: a practical approach (IRL Press, Oxford, UK, 1984) und bei Newton und Graham: PCR (Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg, Deutschland, 1994) oder beispielsweise im Handbuch "The DIG System Users Guide for Filter Hybridization" der Firma Roche Diagnostics (Mannheim, Deutschland) und bei Liebl et al. (International Journal of Systematic Bacteriology (1991) 41: 255-260).

10

25

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ferner eine L-Serin-Dehydratase mit gegenüber der Wild Typ L-Serin-Dehydratase verringertem L-Serinabbau, codiert durch 15 eine erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenz oder deren Variationen der zuvor beschriebenen Art. Die vorliegende Erfindung betrifft ebenso eine L-Serin-Dehydratase, bzw. ein L-Serin-Dehydratase Mutein, mit einer Aminosäuresequenz gemäß der SEQ ID No 2 deren Aminosäuren 20 von Position 135 bis 274, beispielsweise als Folge einer gerichteten Mutagenese auf DNA-Ebene, verändert wurden oder einer modifizierten Form dieser Polypeptidsequenzen oder Isoformen davon oder Mischungen daraus. Unter "verändert" wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung das komplette oder teilweise Entfernen oder Austauschen der Aminosäuren von Position 135 bis 274 verstanden.

Unter Isoformen sind Enzyme mit gleicher oder ver-30 gleichbarer Substrat- und Wirkungsspezifität zu verstehen, die jedoch eine unterschiedliche Primärstruktur aufweisen.

Unter modifizierten Formen sind erfindungsgemäß Enzyme zu verstehen, bei denen Änderungen in der Sequenz, beispielsweise am N-Terminus oder C-Terminus des Polypeptids oder im Bereich konservierter Aminosäuren vorliegen, ohne jedoch die Funktion des Enzyms zu beeinträchtigen. Diese Veränderungen können in Form von Aminosäureaustauschen nach an sich bekannten Methoden vorgenommen werden.

10

15

spielsweise

5

Die erfindungsgemäßen Polypeptide zeichnen sich dadurch aus, dass sie aus coryneformen Bakterien, bevorzugt der Gattung Corynebacterium oder Brevibacterium, besonders bevorzugt der Art Corynebacterium glutamicum oder Brevibacterium besonders bevorzugt aus Corynebacterium glutamicum stammen. Beispiele für in Stammkulturen hinterlegte Wild Typen coryneformer Bakterien sind bei-

Corynebacterium acetoacidophilum ATCC 13870;

- Corynebacterium acetoglutamicum ATCC 15806;
 Corynebacterium callunae ATCC 15991;
 Corynebacterium glutamicum ATCC 13032;
 Brevibacterium divaricatum ATCC 14020;
 Brevibacterium lactofermentum ATCC 13869;
- 25 Corynebacterium lilium ATCC 15990;
 Brevibacterium flavum ATCC 14067;
 Corynebacterium melassecola ATCC 17965;
 Brevibacterium saccharolyticum ATCC 14066;
 Brevibacterium immariophilum ATCC 14068;
- 30 Brevibacterium roseum ATCC 13825;
 Brevibacterium thiogenitalis ATCC 19240;
 Microbacterium ammoniaphilum ATCC 15354;

WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

14

Beispiele für zur Herstellung von L-Serin geeignete Mutanten oder Produktionsstämme sind Organismen aus der Gruppe Arthrobacter, Pseudomonas, Nocardia, Methylobacterium, Hyphomycrobium, Alcaligenes oder Klebsiella. Die vorliegende Erfindung wird durch die Angabe der zuvor genannten Bakterienstämme näher charakterigiert

Die vorliegende Erfindung wird durch die Angabe der zuvor genannten Bakterienstämme näher charakterisiert, die jedoch nicht limitierend wirkt.

Die vorliegende Erfindung betrifft ferner einen genetisch veränderten Mikroorganismus, dadurch gekennzeichnet, dass die für die L-Serin-Dehydratase codierende
Nukleotidsequenz in Teilen oder komplett deletiert oder
mutiert ist oder gegenüber den natürlich vorkommenden
Nukleotidsquenzen geringer oder gar nicht exprimiert
wird.

Die Erfindung betrifft weiterhin einen Mikroorganismus, der dadurch gekennzeichnet ist, dass das sdaA-Gen in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert ist oder gegenüber den natürlich vorkommenden sdaA-Genen geringer oder gar nicht exprimiert wird.

20

25

Ebenso umfasst die vorliegende Erfindung einen genetisch veränderten Mikroorganismus enthaltend in replizierbarer Form eine Genstruktur oder einen Vektor der zuvor beschriebenen Art.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist darüber hinaus auch ein genetisch veränderter Mikroorganismus enthaltend ein erfindungsgemäßes Polypeptid der zuvor beschriebenen Art, welches im Vergleich zu dem entsprechend nicht genetisch veränderten Mikroorganismus einen
verringerten bzw. keinen L-Serin Abbau aufweist.

WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

15

Ein erfindungsgemäß genetisch veränderter Mikroorganismus zeichnet sich ferner dadurch aus, dass er ein coryneformes Bakterium, bevorzugt der Gattung Corynebacterium oder Brevibacterium, besonders bevorzugt der Spezies Corynebacterium glutamicum oder Brevibacterium flavum ist.

Prinzipiell können Gene durch an sich bekannte Methoden, wie beispielsweise die Polymerase-Ketten-Reaktion (PCR) mit Hilfe von kurzen, synthetischen Nukleotidsequenzen (Primern) amplifiziert und anschließend isoliert werden. Die Herstellung der verwendeten Primer erfolgt im Allgemeinen anhand bekannter Gensequenzen aufgrund bestehender Homologien in konservierten Bereichen der Gene und/oder unter Berücksichtigung des GC-Gehalts der DNA des zu untersuchenden Mikroorganismus.

10

15

20

25

30

Eine weitere Vorgehensweise zur Isolierung von codierenden Nukleotidsequenzen ist die Komplementation von sogenannten Defekt-Mutanten des zu untersuchenden Organismusses, die zumindest phänotypisch einen Funktionsverlust in der Aktivität des zu untersuchenden Gens oder entsprechenden Proteins aufweisen. Unter einer Komplementation ist die Aufhebung des Gendefektes der Mutante und weitgehende Wiederherstellung des ursprünglichen Erscheinungsbildes vor der Mutagenese zu verstehen, die durch die Einbringung funktioneller Gene oder Genfragmente aus dem zu untersuchenden Mikroorganismus erreicht wird.

Ein klassisches Mutagenese-Verfahren zur Herstellung von Defektmutanten bzw. von Mutanten mit einer reduzierten oder ausgeschalteten L-Serin-Dehydratase, ist beispielsweise die Behandlung der Bakterienzellen mit Chemikalien wie z. B.

N-Methyl-N-Nitro-N-Nitrosoguanidin oder UV-Bestrahlung.
Derartige Verfahren zur Mutationsauslösung sind allgemein bekannt und können unter anderem bei Miller
(A Short Course in Bacterial Genetics, A Laboratory Manual and Handbook for Escherichia coli and Related Bacteria (Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1992)) oder im Handbuch "Manual of Methods for General Bacteriology" der American Society for Bacteriology (Washington D.C., USA, 1981) nachgelesen werden.

Die vorliegende Erfindung betrifft darüber hinaus ein Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von L-Serin, wobei die für die L-Serin-Dehydratase codierende Nukleinsäure in einem Mikroorganismus in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert wird oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleinsäuren gar nicht oder geringer exprimiert wird, dieser genetisch veränderte Mikroorganismus zur mikrobiellen Herstellung von L-Serin eingesetzt wird und das entsprechend gebildete L-Serin aus dem Kulturmedium isoliert wird.

Die erfindungsgemäß hergestellten genetisch veränderten

Mikroorganismen können kontinuierlich oder diskontinuierlich im batch-Verfahren (Satzkultivierung) oder im
fed batch (Zulaufverfahren) oder repeated fed batch
Verfahren (repetitives Zulaufverfahren) zum Zwecke der
Produktion von L-Serin kultiviert werden. Eine Zusammenfassung über bekannte Kultivierungsmethoden sind im
Lehrbuch von Chmiel (Bioprozesstechnik 1. Einführung in
die Bioverfahrenstechnik (Gustav Fischer Verlag, Stuttgart, 1991)) oder im Lehrbuch von Storhas (Bioreaktoren

und periphere Einrichtungen (Vieweg Verlag, Braunschweig/Wiesbaden, 1994)) beschrieben.

Das zu verwendende Kulturmedium muss in geeigneter Weise den Ansprüchen der jeweiligen Stämme genügen. Be-5 schreibungen von Kulturmedien verschiedener Mikroorganismen sind im Handbuch "Manual of Methods for General Bacteriology" der American Society for Bacteriology (Washington D.C., USA, 1981) enthalten. Als Kohlenstoffquelle können Zucker und Kohlenhydrate wie z.B. 10 Glucose, Saccharose, Lactose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke und Cellulose, Öle und Fette wie z.B. Soja-Öl, Sonnenblumenöl, Erdnussöl und Kokosfett, Fettsäuren wie z. B. Palmitinsäure, Stearinsäure und Linolsäure, Alkohole wie z. B. Glycerin und Ethanol und organische 15 Säuren wie z.B. Essigsäure verwendet werden. Diese Stoffe können einzeln oder als Mischung verwendet werden. Als Stickstoffquelle können organische stickstoffhaltige Verbindungen wie Peptone, Hefeextrakt, Fleischextrakt, Malzextrakt, Maisquellwasser, Sojabohnenmehl 20 und Harnstoff oder anorganische Verbindungen wie Ammoniumsulfat, Ammoniumchlorid, Ammoniumphosphat, Ammoniumcarbonat und Ammoniumnitrat verwendet werden. Die Stickstoffquellen können einzeln oder als Mischung verwendet werden. Als Phosphorquelle können Phosphorsäure, 25 Kaliumdihydrogenphosphat oder Dikaliumhydrogenphosphat oder die entsprechenden natriumhaltigen Salze verwendet werden. Das Kulturmedium muss weiterhin Salze von Metallen enthalten wie z.B. Magnesiumsulfat oder Eisensulfat, die für das Wachstum notwendig sind. Schließ-30 lich können essentielle Wuchsstoffe wie Aminosäuren und Vitamine zusätzlich zu den oben genannten Stoffen eingesetzt werden. Dem Kulturmedium können

WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

18

überdies geeignete Vorstufen zugesetzt werden. Die genannten Einsatzstoffe können zur Kultur in Form eines einmaligen Ansatzes hinzu gegeben oder in geeigneter Weise während der Kultivierung zugefüttert werden.

Zur pH-Kontrolle der Kultur werden basische Verbindungen wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Ammoniak bzw. Ammoniakwasser oder saure Verbindungen wie Phosphorsäure oder Schwefelsäure in geeigneter Weise eingesetzt. Zur Kontrolle der Schaumentwicklung können Antischaum-

mittel wie z. B. Fettsäurepolyglykolester eingesetzt werden. Zur Aufrechterhaltung der Stabilität von Plasmiden können dem Medium geeignete selektiv wirkende Stoffe z. B. Antibiotika hinzugefügt werden. Um aerobe Bedingungen aufrecht zu erhalten werden Sauerstoff oder

sauerstoffhaltige Gasmischungen wie z. B. Luft in die Kultur eingetragen. Die Temperatur der Kultur liegt normalerweise bei 20°C bis 45°C und vorzugsweise bei 25°C bis 40°C. Die Kultur wird so lange fortgesetzt, bis sich ein Maximum an L-Serin gebildet hat. Dieses Ziel wird normalerweise innerhalb von 10 Stunden bis

Ziel wird normalerweise innerhalb von 10 Stunden bis 160 Stunden erreicht.

Die Analyse der L-Serin-Bildung kann durch Anionenaustauschchromatographie mit anschließender Ninhydrin Derivatisierung erfolgen so wie bei Spackman et al. (Analytical Chemistry, 30, (1958), 1190) beschrieben, oder sie kann durch reversed Phase HPLC erfolgen so wie bei Lindroth et al. (Analytical Chemistry (1979) 51: 1167-1174) beschrieben.

30

5

Die Mikroorganismen, die Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, können L-Serin aus Glucose, Saccharose, Lactose, Mannose, Fructose, Maltose, Melasse, Stärke,

Cellulose oder aus Glycerin und Ethanol herstellen. Es kann sich um die zuvor bereits näher beschriebenen Vertreter coryneformer Bakterien handeln. Eine Auswahl an Ergebnissen der Fermentation ist in Tabelle 1 dargestellt. Hierbei zeichnen sich die erfindungsgemäß gene-5 tisch veränderten Mikroorganismen durch eine wesentlich verbesserte L-Serin-Produktion gegenüber den entsprechend nicht transformierten Mikroorganismen (Wild Typen) oder den Mikroorganismen aus, die lediglich den Vektor ohne Gen-Insert enthalten. In einer besonderen 10 Ausführungsvariante der vorliegenden Erfindung ist gezeigt, daß C. glutamicum ATCC 13032 Δ panBC Δ sdaA zu einer wenigstens 4-fachen Steigerung der L-Serin Akkumulation im Medium im Vergleich zu den Kontrollstämmen führt (Tab. 1). Durch die gemeinsame Überexpression 15 weiterer Gene, die positiv auf den L-Serinbiosyntheseweg wirken, konnte eine 16-fache Steigerung der L-Serin-Produktion erreicht werden.

Unter Aminosäure-Produktionsstämmen sind im Sinne der 20 vorliegenden Erfindung Corynebacterium glutamicum-Stämme oder homologe Mikroorganismen zu verstehen, die durch klassische und/oder molekulargenetische Methoden derart verändert sind, dass ihr Stoffwechselfluss verstärkt in die Richtung der Biosynthese von Aminosäuren 25 oder deren Abkömmlingen verläuft (metabolic engineering). Beispielsweise sind bei diesen Aminosäure-Produktionsstämmen ein oder mehrere Gen(e) und/oder die korrespondierenden Enzyme, die an entscheidenden und entsprechend komplex regulierten Schlüsselpositionen 30 des Stoffwechselweges (Flaschenhals) stehen in ihrer Regulation verändert oder sogar dereguliert. Die vorliegende Erfindung umfasst hierbei sämtliche bereits

bekannte Aminosäure-Produktionsstämme, bevorzugt der Gattung Corynebacterium oder homologer Organismen. Ferner sind erfindungsgemäß auch diejenigen Produktionsstämme umfaßt, die der Fachmann in Analogie zu Erkenntnissen aus anderen Mikroorganismen, beispielsweise Enterobacterien, Bacillaceen oder Hefe-Arten nach gängigen Methoden herstellen kann.

Die Figuren zeigen beispielhaft verwendete Plasmide so-10 wie experimentelle Ergebnisse nach Einsatz der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren bzw. Mikroorganismen

Es zeigt:

25

15 Fig. 1: Intergrationsplasmid pK19mobsacB-DeltasdaA

Die am äußeren Rand des Plasmids angegebenen

Markierungen kennzeichnen die jeweiligen Re
striktionsschnittstellen. Die im Inneren des

Kreises angegebenen Abschnitte kennzeichnen

folgende Gene:

kan Kanamycinresistenz
sacB Sucrase
OriT Transfer-Origin
sdA` 5`-Ende des sdaA Gens
sda" 3'-Ende des sdaA Gens

Fig. 2: Wachstumsverhalten (quadratische Symbole) und L-Serin-Abbau (kreisförmige Symbole) von C.

glutamicum 13032ΔpanBCΔsdaA, Klon 1 (□, O)

und C. glutamicum 13032ΔpanBCΔsdaA, Klon 2

(■, ●) im Vergleich zu C. glutamicum

13032ΔpanBC, Klon 1 (□, O) und C. glutamicum

13032ΔpanBC, Klon 2 (■, ●). Die Abszisse X

gibt die Fermentationszeit in Stunden [h] an. Die Ordinate Y_1 gibt das Wachstum der Mikro-organismen gemessen als optische Dichte (OD) bei 600 nm an. Die Ordinate Y_2 gibt die L-Serinkonzentration in mM an.

5

10

Fig. 3: Expressionsplasmid pEC-T18mob2-serA^{fbr}CB.

Die am äußeren Rand des Plasmids angegebenen

Markierungen kennzeichnen die jeweiligen Restriktionsschnittstellen. Die im Inneren des
Kreises angegebenen Abschnitte kennzeichnen
folgende Gene:

Phosphoserin Transaminase SerC Phosphoserin Phosphatase SerB 15 Rep Replikationsursprung Partition Zellverteilungsgen Per Tet Tetracyclinresistenzgen RP4-mob Mobilisationsursprung Oriv Ursprung der DNA Replikation 20 SerA-fbr 3-Phosphoglycerat Dehydrogenase

Ausführungsbeispiele:

 Konstruktion einer sdaA-Deletionsmutante von C. glutamicum ATCC13032 ΔpanBC

Corynebacterium glutamicum verfügt über eine Nukleotidsequenz (Genbank-Accession-Nummer BAB99038; SEQ-ID-No.

dessen abgeleitete Polypeptid-Sequenz 40 % Identität
 zur beschriebenen L-Serin-Dehydratase von E. coli aufweist (NCBI-Accession-Nummer P16095). Durch gengerichtete Mutagenese nach einer Methode von Link et al.
 (Link AJ, Phillips D, Church GM. Methods for generating

precise deletions and insertions in the genome of wildtype Escherichia coli: application to open reading frame characterization. J Bacteriol. 1997

Oct;179(20):6228-37) und Schäfer et al. (Gene 145: 69-73 (1994)) wurde das sdaA-Gen von C. glutamicum deletiert. Hierzu wurden folgende Primer von der corynebacteriellen sdaA-Sequenz (NCBI Accession-Nummer AP005279) abgeleitet:

10 sdaA-1: 5'-TCGTGCAACTTCAGACTC-3'
(AP005279 Nukleotid 73635 - 73653);

sdaA-2: 5'-CCCATCCACTAAACTTAAACACGTCATAATGAACCCACC-3' (AP005279 komplementär zu Nukleotid 74121-74139);

15

20

sdaA-3: 5'-TGTTTAAGTTTAGTGGATGGGCCGACTAATGGTGCTGCG-3'
(AP005279 komplementär zu Nukleotid 74553 - 74571);

sdaA-4: 5'-CGGGAAGCCCAAGGTGGT-3'
(AP005279 Nukleotid 75044 -75062)

Primer sdaA-1 und sdaA-2 flankieren jeweils den Beginn und das Ende des sdaA-Gens. Die Primer sdaA-2 und sdaA-3 verfügen über jeweils komplementäre Linker-Regionen (hervorgehobener Text), die es ermöglichen in einem zweistufigen PCR-Ansatz (Cross-over PCR) eine Deletion in dem sdaA-Gen in vitro zu erzeugen. In einer ersten PCR-Reaktion mit chromosomaler DNA von C. glutamicum wurden jeweils die Primer-Kombinationen sdaA-1 und sdaA-2 sowie sdaA-3 und sdaA-4 eingesetzt. Die PCR-Reaktion wurde in 30 Zyklen in Gegenwart von 200 µM Deoxynukleotidtriphosphaten (dATP, dCTP, dGTP, dTTP), je 600 nM der entsprechenden Oligonukleotide sdaA-1 und

sdaA-4 sowie 60 nM der Oligonukleotide sdaA-2 und sdaA-3, 100 ng chromosomaler DNA von Corynebacterium gluta-micum ATCC13032, 1/10 Volumen 10-fach Reaktionspuffer und 2,6 Einheiten einer hitzestabilen Taq-/Pwo-DNA-

Polymerase-Mischung (Expand High Fidelity PCR System der Firma Roche Diagnostics, Mannheim, Deutschland) in einem Thermocycler (PTC-100, MJ Research, Inc., Watertown, USA) unter folgenden Bedingungen durchgeführt: 94°C für 30 Sekunden, 50°C für 30 Sekunden und 72°C für

40 Sekunden. Der Elongationsschritt bei 72°C wurde nach 10 Zyklen um 5 Sekunden pro Zyklus verlängert. Nach der PCR-Reaktion wurden die erhaltenen DNA-Fragmente, die jeweils eine Länge von 500 bp aufwiesen mit dem QIAExII Gelextraktionskit (Qiagen) nach Angaben des Herstellers

aus einem 0,8 %igen Agarose-Gel isoliert, und beide Fragmente wurden als Template in die zweite PCR eingesetzt. Als Primer wurden nun die Primer sdaA-1 und sdaA-4 eingesetzt. Diesmal erfolgte die Reaktion in 35 Zyklen in Gegenwart von 200 µM Deoxynukleotidtri-

phosphaten, je 600 nM des entsprechenden Oligonukleotids, jeweils 20 ng der isolierten Template-DNA aus der
ersten PCR, 1/10 Volumen 10-fach Reaktionspuffer und
2,6 Einheiten der Taq-/Pwo-DNA-Polymerase-Mischung unter folgenden Bedingungen: 94°C für 30 Sekunden, 50°C

5 für 30 Sekunden und 72°C für 80 Sekunden. Wiederum wurde der Elongationsschritt nach 10 Zyklen um jeweils 5 Sekunden verlängert. Nach der PCR-Reaktion wurde das erhaltene 1000 bp lange DNA-Fragment, dass nun das inaktivierte sdaA-Gen mit einer 420 bp langen zentralen

Deletion beinhaltet, aus einem 0,8 %igen Agarose-Gel isoliert, und blunt-end mit Hilfe des Sure Clone-Kits (Amersham Pharmacia Biotech) in die Smal-Schnittstelle des Inaktivierungsvektors pK19mobsacB (Schäfer et al.

Gene 145: 69-73 (1994), der nur in $E.\ coli$, nicht aber in $C.\ glutamicum$ replizieren kann, kloniert. Das erhaltene Plasmid pK19mobsacB_ Δ sdaA (Fig. 1) wurde durch Restriktionskartierung auf Richtigkeit überprüft. Die

5 Klonierung erfolgte in dem Escherichia coli Stamm
DH5αmcr (Grant et al., Proceedings of the National
Academy of Sciences of the United States of America USA
(1990) 87: 4645-4649).

Anschließend wurde das Plasmid durch Elektroporation in

C. glutamicum 13032ΔpanBC (Radmacher E, Vaitsikova A,
Burger U, Krumbach K, Sahm H, Eggeling L. Linking central metabolism with increased pathway flux: L-valine
accumulation by Corynebacterium glutamicum. Appl Environ Microbiol. 2002 68(5):2246-50) eingebracht und auf

Integration des Vektors gelektismisst.

- 15 Integration des Vektors selektioniert. Dieser Stamm ist durch die Deletion der Pantothenat-Biosynthese Gene panB und panC Pantothenat-auxotroph, und zeichnet sich dadurch aus, dass er unter Pantothenat-Limitation aufgrund einer verstärkten Akkumulation von Pyruvat ca. 50 mM Alanin und 8 mM Valin ausscheidet. Darüber hinaus
 - bildet der Stamm ca. 100 μ M L-Serin und eignet sich somit als Ausgangsstamm für die Konstruktion eines L-Serinproduzenten. Es wurden Kanamycin-resistente Klone von C. glutamicum 13032 Δ panBC erhalten, bei denen
- der Inaktivierungsvektor im Genom integriert vorlag. Um auf die Excision des Vektors zu selektionieren, wurden Kanamycin-resistente Klone auf Saccharose-haltigem LB-Medium ((Sambrook et al., Molecular cloning. A laboratory manual (1989) Cold Spring Harbour Laboratory
- Press) mit 15 g/l Agar, 2% Glucose/ 10% Saccharose) ausplattiert und Kolonien erhalten, welche den Vektor durch ein zweites Rekombinationsereignis wieder verloren haben (Jäger et al. 1992, Journal of Bacteriology

5

174: 5462-5465). Zwei dieser Klone, deren Nukleotide des sdaA-Gens von Position 506 bis 918 deletiert waren und fortan mit 13032ΔpanBCΔsdaA, Klon 1 und 13032ΔpanBCΔsdaA, Klon 2 bezeichnet werden, wurden für die weiteren Untersuchungen verwendet.

2. Einfluss der sdaA-Deletion auf den L-Serin-Abbau

Im Folgenden wurde getestet, ob das deletierte sdaA-Gen tatsächlich am L-Serin-Abbau beteiligt ist. Hierzu wurde ein Wachstumsexperiment mit jeweils zwei Klonen des Stamms C. glutamicum 13032ΔpanBCΔsdaA im Vergleich zum Stamm C. glutamicum 13032ΔpanBC auf Minimalmedium (Keilhauer et al., Journal of Bacteriology 175 (1993) 5595-5603) das zusätzlich 2 % Glucose, 1 μM Pantothenat und 100 mM L-Serin enthielt durchgeführt. Es wurde das Wachstum und der Verbrauch von L-Serin verfolgt. Das Ergebnis ist in Fig. 2 dargestellt.

- 20 Das Ergebnis in Fig. 2 zeigt, dass die Deletion des sdaA-Gens zu einem ca. 40 % verringerten Abbau von L-Serin führt.
- 25 3. Einfluss der Deletion des *sdaA-*Gens auf die L-Serin-Bildung

Um zu testen, welchen Einfluss die Deletion des L-Serin-Dehydratase-Gens auf die L-Serin-Bildung hat, wurden die Stämme 13032ΔpanBCΔsdaA (Klon 1, Klon 2) und 13032ΔpanBC (Kon 1, Klon 2) mit dem Plasmid pEC-T18mob2-serA^{fbr}serCserB transformiert. Das Plasmid (Fig. 3) setzt sich zusammen aus dem Vektor pEC-T18mob2

(Tauch, A., Kirchner, O., Loffler, B., Gotker, S., Puhler, A. and Kalinowski, J. Efficient Electrotransformation of Corynebacterium diphtheriae with a Mini-Replicon Derived from the Corynebacterium glutamicum Plasmid pGA1. Curr. Microbiol. 45 (5), 362-367 (2002)), den corynebacteriellen Genen serAfbr (Peters-Wendisch P, Netzer R, Eggeling L, Sahm H. 3-Phosphoglycerate dehydrogenase from Corynebacterium glutamicum: the C-terminal domain is not essential for activity but is required for inhibition by L-serine. Appl Microbiol Bi-10 otechnol. 2002 Dec;60(4):437-41), sowie serC und serB (deutsche Patentanmeldung 100 44 831.3, 11.09.2000). Nach erfolgter Elektroporation wurden die Stämme 13032 Δ panBC Δ sda Δ pser A^{fbr} CB und 13032 Δ panBCpser A^{fbr} CB erhalten. Zur Untersuchung der L-Serinausscheidung wurden 15 die zwei Stämme 13032ΔpanBCΔsdaApserAfbrCB und 13032Δ panBCp $serA^{fbr}$ CB in Komplexmedium (CgIII mit 2% Glukose und 5 μ g/l Tetracyclin) gezüchtet, und das Fermentationsmedium CGXII (J Bacteriol (1993) 175: 5595-5603) jeweils aus den Vorkulturen beimpft. Das Medium 20 enthielt zusätzlich 50 μ g/l Kanamycin und 1 μ M Pantothenat. Als Kontrolle wurden die beiden Ausgangsstämme 13032 Δ panBC und 13032 Δ panBC Δ sdaA in gleicher Weise kultiviert, allerdings enthielten die Medien kein Tetracyclin b. Es wurden je mindestens zwei unabhängige 25 Fermentationen durchgeführt. Nach Kultivierung für 30 Stunden bei 30°C auf dem Rotationsschüttler bei 120 Upm wurde die in das Medium akkumulierte L-Serinmenge bestimmt. Die Bestimmung der Aminosäurekonzentration erfolgte mittels Hochdruckflüssigkeitschromatographie (J 30 Chromat (1983) 266: 471-482). Das Ergebnis der Fermentation ist in Tabelle 1 dargestellt, und es zeigt sich, daß das Ausschalten der L-Serin-Dehydratase zu einer 4fachen Steigerung der L-Serin-Akkumulation im Medium führt, unabhängig davon, ob die L-Serin-Biosynthesegene serA^{fbr}, serC und serB überexrimiert werden. Die Überexpression der L-Serin-Biosynthesegene serA^{fbr}, serC und serB führt jedoch generell zu einer 16-fachen Steigerung der L-Serin-Akkumulation im Kulturüberstand. Somit stellt die Nutzung der konstruierten und beschriebenen Deletionsmutante ΔsdaA ein Verfahren dar, um die L-Serinbildung entscheidend zu verbessern.

10

Tabelle 1: Akkumulation von L-Serin im Kulturüberstand von Corynebacterium glutamicum 13032ΔpanBC und 13032ΔpanBCΔsdaA nach Expression der Gene serA^{fbr}, serC und serB.

Stamm	OD ₆₀₀	L-Serin [mM]
13032ΔpanBC	40	0,1
13032∆panBC∆sdaA	42	0,4
13032∆panBCpserA ^{fbr} CB	30	1,6
13032∆panBC∆sdaApserA ^{fbr} CB	30	6,6

4. Bestimmung der L-Serin-Dehydratase-Aktivität

Zur Bestimmung der L-Serin Dehydratase-Aktivität wurde der Wildtypstamm WT pXMJ19 (Jacoby M., Burkovski A (1999) Construction ans application of new Corynebacterium glutamicum vectors. Biotechnol. Technique 13: 437-441), der Überexpressionsstamm WT pXMJ19_sdaA und der Deletionsstamm Δ sdaA pXMJ19 in CgXII-Minimalmedium wie bei Keilhauer et al., (1993) beschrieben angezogen. Das Medium enthielt 30 mg/l Protokatechusäure, 100 mM Glu-

kose und 100 mM L-Serin. Die Zellen wurden in Anwesenheit von 1 mM Isopropyl-beta-D-thiogalactopyranoside kultiviert und in der exponentiellen Wachstumsphase bei einer optischen Dichte von 6-8, gemessen am Spektralphotomer Pharmacia Biotech ultrospec 3000, geerntet. Anschließend wurden sie 10 min bei 4500 rpm und 4°C abzentrifugiert, in 50 mM N-2-Hydroxyethylpiperazin-N'-2-ethansulfonsäure-Puffer (pH 8,0) respundiert, und erneut zentrifugiert. Danach wurden die Zellen in 50 mM N-2-Hydroxyethylpiperazin-N'-2ethansulfonsäure-Puffer (pH 8,0), 1 mM FeSO $_4$ und 10 mM Dithiothreitol aufgenommen. Der Zellaufschluss erfolgte mittels Ultraschallbehandlung (Branson sonifier 250; duty cycle 25%, output control 2,5, 10 Minuten) auf Eis. Zur Bestimmung der L-Serin Dehydratase-Aktivität enthielt der Reaktionsansatz 50 mM N-2-Hydroxyethylpiperazin-N'-2-ethansulfonsäure-Puffer (pH 8,0), 10 mM Dithiothreitol und 10-100 μ l Rohextrakt. Der Nachweis des aus dem Serin gebildeten Pyruvats erfolgte wie beschrieben (Ohmori et al., 1991). Die Reaktion wurde durch Zugabe von 50 mM L-Serin gestartet und nach 10 Minuten durch Zugabe von 1,2-Diamino-4,5-dimethoxybenzol Reagenz im Verhältnis 1:1 gestoppt. Das Reagenz bestand, wie bei Ohmori et al., 1991 beschrieben, aus 4 mg 1,2-Diamino-4,5-dimethoxybenzol in 42,4 ml $\rm H_2O$, 3,5 ml β -Mercaptoethanol und 4,1 ml HCl (37%ig) gelöst. Anschließend erfolgte eine Inkubation für 2 h bei 102°C trockener Hitze. Der Nachweis und die Quantifizierung des aus dem Pyruvat entstandenen 2-Hydroxy-6,7dimethoxy-3-methylquinoxalin-Derivats erfolgte mittels Hochdruckflüssigkeitschromatographie, ebenfalls wie beschrieben (Ohmori et al., 1991). Die Proteinbestimmung im Rohextrakt erfolgte mittels eines auf der BradfordMethode (Bradford, 1976) beruhenden Protein Assays (Fa. Bio-Rad). Die ermittelten spezifischen L-Serin Dehydratase-Aktivitäten der drei Stämme sind in Tabelle 2 angegeben.

Tabelle 2: Spezifische Aktivität der L-Serin Dehydratase in den Stämmen 13032 WT pXMJ19_sdaA (Überexprimierer), 13032 WT pXMJ19 (Wildtyp mit Leervektor) und 13032 ΔsdaA pXMJ19 (Deletionsmutante mit Leervektor) unter induzierenden Bedingungen.

C. glutamicum Stamm	spez. Aktivität [nmol/min*mg]
13032 WT pXMJ19_sdaA	0,221
13032 WT pXMJ19	0,003
13032 Δ <i>sdaA</i> pXMJ19	0

20

Patentansprüche

- In Mikroorganismen der Gattung Corynebacterium rep-1. lizierbare, gegebenenfalls rekombinante Nukleinsäuren,
 - dadurch gekennzeichnet,
- 5 dass die für die L-Serin-Dehydratase codierende Nukleotidsequenz in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert ist oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar nicht exprimiert wird.
- 2. Nukleinsäuren nach Anspruch 1, 10 dadurch gekennzeichnet, dass die sdaA-Gensequenz in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert ist oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar 15 nicht exprimiert wird.
 - Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1 bis 2, 3. gekennzeichnet durch eine Nukleotidsequenz gemäß SEQ ID No 1, deren Nukleotide von Position 506 bis 918 komplett oder teilweise deletiert oder mutiert sind oder ein Allel, Homolog oder Derivat dieser Nukleotidsequenz oder mit diesen hybridisierende Nukleotidsequenzen.
 - Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet,
- 25 dass sie aus coryneformen Bakterien isoliert werden.
 - 5. Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet,

dass sie aus Corynebacterium oder Brevibacterium isoliert werden.

31

- 6. Nukleinsäuren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet,
- dass sie aus Corynebacterium glutamicum oder Brevibacterium flavum isoliert werden.
 - 7. Genstruktur enthaltend wenigstens eine Nukleotidsequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 sowie mit diesen operativ verknüpfte regulatorische Sequenzen.
- 10 8. Vektor enthaltend wenigstens eine Nukleotidsequenz gemäß Anspruch 1 bis 6 oder eine Genstruktur gemäß Anspruch 7 sowie zusätzliche Nukleotidsequenzen zur Selektion, zur Replikation in der Wirtszelle oder zur Integration in das Wirtszell-Genom.
- 9. L-Serin-Dehydratase mit reduzierter L-Serin-Dehydrataseaktivität, codiert durch eine Nukleinsäure gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6.
- 10. L-Serin-Dehydratase nach Anspruch 9,
 mit einer Aminosäuresequenz gemäß SEQ ID NO 2 deren
 20 Aminosäuren von Position 135 bis 274 verändert
 sind, oder eine modifizierte Form dieser Polypeptidsequenz oder Isoform davon.
 - 11. L-Serin-Dehydratase gemäß einem der Ansprüche 9 bis 10,
- dadurch gekennzeichnet,
 dass sie aus coryneformen Bakterien stammt.
 - 12. L-Serin-Dehydratase gemäß einem der Ansprüche 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet,

25

dass sie aus Corynebacterium oder Brevibacterium stammt.

- 13. L-Serin-Dehydratase gemäß einem der Ansprüche 9 bis 12,
- dadurch gekennzeichnet,

 dass sie aus Corynebacterium glutamicum oder Brevibacterium flavum stammt.
 - 14. Mikroorganismus
 dadurch gekennzeichnet,
- dass die für eine L-Serin-Dehydratase codierende Nukleotidsequenz, in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert ist oder gegenüber den natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar nicht exprimiert wird.
- 15 15. Mikroorganismus nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass das sdaA-Gen in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert ist oder gegenüber den natürlich vorkommenden sdaA-Genen geringer oder gar nicht exprimiert wird.
 - 16. Mikroorganismus gemäß einem der Ansprüche 14 bis 15, enthaltend in replizierbarer Form eine Nukleinsäure gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, eine Genstruktur gemäß Anspruch 7, einen Vektor gemäß Anspruch 8 oder ein Polypeptid gemäß einem der Ansprüche 9 bis 13.
 - 17. Mikroorganismus gemäß einem der Ansprüche 14 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass er ein coryneformes Bakterium ist.

- 18. Mikroorganismus gemäß einem der Ansprüche 14 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass er zur Gattung Corynebacterium oder Brevibacterium gehört.
- 19. Mikroorganismus gemäß einem der Ansprüche 14 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass er zu Corynebacterium glutamicum oder Brevi-

bacterium flavum gehört.

5

10

- 20. Sonde zur Identifizierung und/oder Isolierung von Genen codierend für an der Biosynthese von L-Serin beteiligten Proteinen, dadurch gekennzeichnet, dass sie ausgehend von Nukleinsäuren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 hergestellt wird und eine zur Detektion geeignete Markierung enthält.
 - 21. Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von L-Serin, dadurch gekennzeichnet, dass
- a) die für die L-Serin-Dehydratase codierende Nukleinsäure in einem Mikroorganismus in Teilen
 oder komplett deletiert oder mutiert wird oder
 gegenüber natürlich vorkommenden Nukleinsäuren
 gar nicht oder geringer exprimiert wird,
- b) dieser genetisch veränderte Mikroorganismus aus Schritt a) zur mikrobiellen Herstellung eingesetzt wird und
 - c) das gebildete L-Serin aus dem Kulturmedium isoliert wird.

- 22. Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass die sdaA-Gensequenz in Teilen oder komplett deletiert oder mutiert wird oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar nicht exprimiert wird.
- 23. Verfahren nach einem der Ansprüche 21 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Nukleotide gemäß SEQ ID No 1 von Position 506 bis 918 komplett oder in Teilen deletiert oder mutiert werden oder gegenüber natürlich vorkommenden Nukleotidsequenzen geringer oder gar nicht exprimiert werden.
- 24. Verfahren nach einem der Ansprüche 21 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass Mikroorganismen aus der Gruppe Corynebacterium, Brevibacterium, Arthrobacter, Pseudomonas, Nocardia, Methylobacterium, Hyphomicrobium, Alcaligenes oder Klebsiella eingesetzt werden.
- 20 25. Verfahren nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass eine Nukleinsäure gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, eine Genstruktur gemäß Anspruch 7 oder ein Vektor gemäß Anspruch 8 eingesetzt wird.

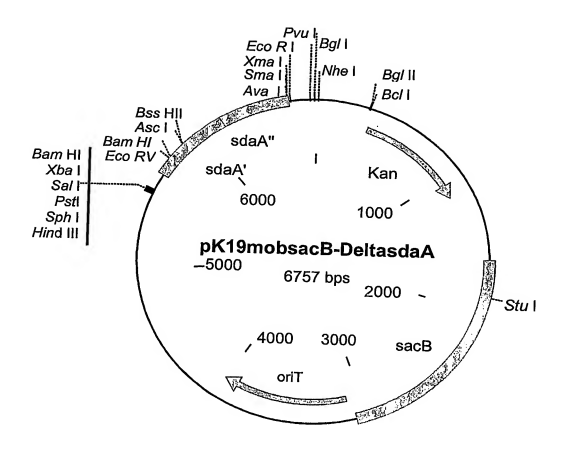


Fig. 1

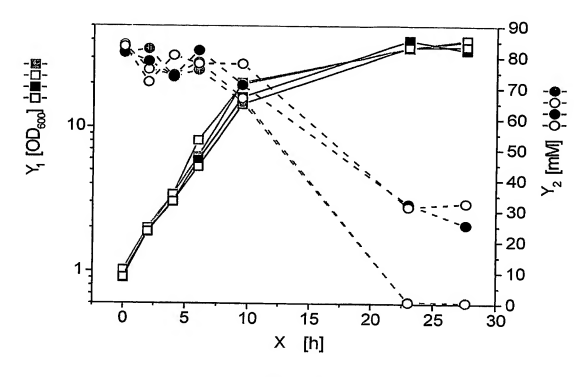


Fig. 2

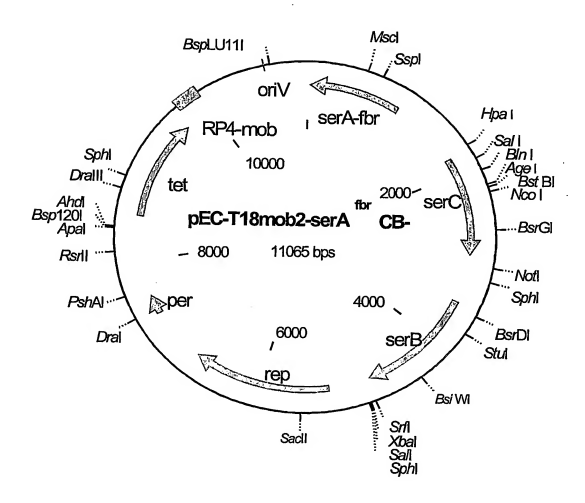


Fig. 3

SEQUENZPROTOKOLL

```
<110> Forschungszentrum Jülich GmbH
  <120> Verfahren zur mikrobiellen Herstellung von L-Serin
  <130> PT 1.2057
  <140>
  <141>
 <160> 2
 <170> PatentIn Ver. 2.1
 <210> 1
 <211> 1449
 <212> DNA
 <213> Corynebacterium glutamicum
 <400> 1
 tcgtgcaact tcagactctt acggaggcga tggaccaaaa acaactacaa tcaagcagat 60
 caccttgtac accaccatag aaaaggccca ccctcagcca tggctatcag tgttgttgat 120
ctatttagca teggtategg accateatee teacataceg teggeeceat gagageegee 180
 ctcacgtata tctctgaatt tcccagctcg catgtcgata tcacgttgca cggatccctt 240
gccgccaccg gtaaaggcca ctgcactgac cgggcggtat tactgggtct ggtgggatgg 300
gaaccaacga tagttcccat tgatgetgca ccctcacccg gcgcgccgat tcctgcgaaa 360
ggttctgtga acgggccaaa gggaacggtg tcgtattccc tgacgtttga tcctcatcct 420
cttccagaac accccaatgc cgttaccttt aaaggatcaa ccacaaggac ttatttgtcg 480
gtgggtggtg ggttcattat gacgttggag gatttccgga agctggacga tatcggatca 540
ggtgtgtcaa ccattcatcc agaggcagag gtgccttgtc cttttcagaa gagttcccaa 600
ttactcgcat atggtcgcga ttttgcggag gtcatgaagg ataatgagcg cttaatccac 660
ggggatettg geacagtgga tgeccatttg gategagtgt ggeagattat geaggagtge 720
gtggcacaag gcatcgcaac gccggggatt ttaccgggtg ggttgaatgt gcaacgtcgg 780
gcgccgcagg tacacgcgct gattagcaac ggggatacgt gtgagctggg tgctgatctt 840
gatgctgtgg agtgggtgaa tctgtacgcc ttggcggtga atgaagaaaa cgccgctggt 900
ggtcgtgtgg ttactgctcc gactaatggt gctgcgggga ttattccggc ggtgatgcac 960
tatgcgcggg attttttgac aggttttggg gcggagcagg cgcggacgtt tttgtatacc 1020
gegggtgegg tgggcateat cattaaggaa aatgeetega tetetggege ggaggtgggg 1080
tgtcagggtg aggttggttc agcgtccgcg atggcggctg ccgggttgtg tgcagtctta 1140
ggtggttctc cgcaacaggt ggaaaacgcc gcggagattg cgttggagca caatttggga 1200
ttgacgtgcg atccggtggg cgggttagtg cagattccgt gtattgaacg caacgctatt 1260
gctgccatga agtccatcaa tgcggcaagg cttgcccgga ttggtgatgg caacaatcgc 1320
gtgagtttgg atgatgtggt ggtcacgatg gctgccaccg gccgggacat gctgaccaaa 1380
tataaggaaa cgtcccttgg tggtttggca accaccttgg gcttcccggt gtcgatgacg 1440
gagtgttag
                                                                  1449
```

<210> 2

<211> 449

<212> PRT

<213> Corynebacterium glutamicum

<400> 2

Met Ala Ile Ser Val Val Asp Leu Phe Ser Ile Gly Ile Gly Pro Ser 1 5 10 15

Ser Ser His Thr Val Gly Pro Met Arg Ala Ala Leu Thr Tyr Ile Ser 20 25 30

Glu Phe Pro Ser Ser His Val Asp Ile Thr Leu His Gly Ser Leu Ala
35 40 45

Ala Thr Gly Lys Gly His Cys Thr Asp Arg Ala Val Leu Leu Gly Leu
50
55
60

Val Gly Trp Glu Pro Thr Ile Val Pro Ile Asp Ala Ala Pro Ser Pro
65 70 75 80

Gly Ala Pro Ile Pro Ala Lys Gly Ser Val Asn Gly Pro Lys Gly Thr 85 90 95

Val Ser Tyr Ser Leu Thr Phe Asp Pro His Pro Leu Pro Glu His Pro
100 105 110

Asn Ala Val Thr Phe Lys Gly Ser Thr Thr Arg Thr Tyr Leu Ser Val

Gly Gly Gly Phe Ile Met Thr Leu Glu Asp Phe Arg Lys Leu Asp Asp 130

Ile Gly Ser Gly Val Ser Thr Ile His Pro Glu Ala Glu Val Pro Cys
145 150 155 160

Pro Phe Gln Lys Ser Ser Gln Leu Leu Ala Tyr Gly Arg Asp Phe Ala 165 170 175

Glu Val Met Lys Asp Asn Glu Arg Leu Ile His Gly Asp Leu Gly Thr 180 185 . 190

Val Asp Ala His Leu Asp Arg Val Trp Gln Ile Met Gln Glu Cys Val
195 200 205

Ala Gln Gly Ile Ala Thr Pro Gly Ile Leu Pro Gly Gly Leu Asn Val 210 215 220 WO 2004/081166 PCT/DE2004/000248

Gln Arg Arg Ala Pro Gln Val His Ala Leu Ile Ser Asn Gly Asp Thr
225 230 235 240

- Cys Glu Leu Gly Ala Asp Leu Asp Ala Val Glu Trp Val Asn Leu Tyr
 245 250 255
- Ala Leu Ala Val Asn Glu Glu Asn Ala Ala Gly Gly Arg Val Val Thr
 260 265 270
- Ala Pro Thr Asn Gly Ala Ala Gly Ile Ile Pro Ala Val Met His Tyr
 275 280 285
- Ala Arg Asp Phe Leu Thr Gly Phe Gly Ala Glu Gln Ala Arg Thr Phe 290 295 300
- Leu Tyr Thr Ala Gly Ala Val Gly Ile Ile Ile Lys Glu Asn Ala Ser 305 310 315 320
- Ile Ser Gly Ala Glu Val Gly Cys Gln Gly Glu Val Gly Ser Ala Ser 325 330 335
- Ala Met Ala Ala Gly Leu Cys Ala Val Leu Gly Gly Ser Pro Gln 340 345 350
- Gln Val Glu Asn Ala Ala Glu Ile Ala Leu Glu His Asn Leu Gly Leu 355 360 365
- Thr Cys Asp Pro Val Gly Gly Leu Val Gln Ile Pro Cys Ile Glu Arg 370 375 380
- Asn Ala Ile Ala Ala Met Lys Ser Ile Asn Ala Ala Arg Leu Ala Arg 385 390 395 400
- Ile Gly Asp Gly Asn Asn Arg Val Ser Leu Asp Asp Val Val Thr
 405 410 415
- Met Ala Ala Thr Gly Arg Asp Met Leu Thr Lys Tyr Lys Glu Thr Ser 420 425 430
- Leu Gly Gly Leu Ala Thr Thr Leu Gly Phe Pro Val Ser Met Thr Glu
 435 440 445

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. September 2004 (23.09.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/081166 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: 9/88, C12P 13/06, C12N 1/21
- C12N 15/60,
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE2004/000248
- (22) Internationales Anmeldedatum:

12. Februar 2004 (12.02.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

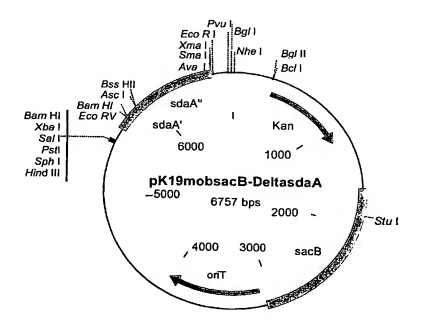
Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 103 11 399.1 13. März 2003 (13.03.2003) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Wilhelm-Johnen-Strasse, 52425 Jülich (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PETERS-WENDISCH, Petra [DE/DE]; Martinusstrasse 2a, 52428 Jülich (DE). NETZER, Roman [DE/DE]; Adolf-Fischer-Strasse 47, 52428 Jülich (DE). EGGELING, Lothar [DE/DE]; Elsenkamp 6, 52428 Jülich (DE). SAHM, Hermann [DE/DE]; Wendelinusstrasse 71, 52428 Jülich (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH; Fachbereich Patente, 52425 Jülich (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: NUCLEOTIDE SEQUENCES OF CORYNEFORM BACTERIA CODING FOR PROTEINS INVOLVED IN L-SERINE METABOLISM AND METHOD FOR PRODUCING L-SERINE
- (54) Bezeichnung: NUKLEOTIDSEQUENZEN CORYNEFORMER BAKTERIEN CODIEREND FÜR AM L-SERINSTOFF-WECHSEL BETEILIGTE PROTEINE SOWIE VERFAHREN ZUR MIKROBIELLEN HERSTELLUNG VON L-SERIN



(57) Abstract: The invention relates to the nucleotide sequences of coryneform bacteria coding for proteins which are involved in L-serine metabolism with reduced and switched off L-serine dehydratase. Said invention also relates to micro-organisms and to methods for producing L-serine.

. I ARAK ANJANG KI DI BURU BURU BANG BANG BANG BURU KI BANG BURU BURU BURU BURU BURU BURU BURU KABAN KE

MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 17. März 2005

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/60 C12N9/88

C12P13/06

C12N1/21

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{C12N} & \mbox{C12P} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic d	data base consulted during the international search (name of de	ata base and, where practical, search terms use	ort)	
	iternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, E			
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.	
X	WO 01/00843 A (BASF AG) 4 January 2001 (2001-01-04) see SEQ ID NO: 139-142 (pp.366 page 3 - page 54; claims 1-34; 4,8 page 57	5-372) ; examples	1-25	
X	KUBOTA K: "IMPROVED PRODUCTION SERINE BY MUTANTS OF CORYNEBACTERIUM-GLYCINOPHILUM SERINE DEHYDRATASE EC-4.2.1.13 AGRICULTURAL AND BIOLOGICAL CHOOL. 49, no. 1, 1985, pages 7-XP002287205 ISSN: 0002-1369 cited in the application the whole document	WITH LESS B ACTIVITY"	9-13	
X Furthe	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in anney	
° Special cate	egories of cited documents :	A members are using	Tames.	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the International filling date "L" document which may throw doubts on priority ctaim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the International filling date but later than the priority date claimed		 T" later document published after the interpretation or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the description of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or materials, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent 	the application but ecory underlying the claimed invention to comment is taken alone claimed invention ventive step when the cre other such docuus to a person skilled	
Date of the ac	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sea		
6	July 2004	1 8. 08. 2004		
Name and ma	ailing address of the ISA	Authorized officer		
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Oderwald, H		



International Application No
PCT/DE2004/000248

C.(Continu	ration) DOCUMENTS CONSIDER	PCT/DE2004/000248
Category °	ration) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	7, 232.10
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 4 528 273 A (LOVINGER GERALD G ET AL) 9 July 1985 (1985-07-09) cited in the application column 1, paragraph 1 - column 4, paragraph 5; claims 1,10,14; example 1	14-19, 21-25
A	US 3 623 952 A (KUBOTA KOJI ET AL) 30 November 1971 (1971-11-30) cited in the application the whole document	

L

IN RNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

Potont document			nempers		PCT/DE2	004/000248
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
W0 0100843	A	04-01-2001	BCANPSOLKRSUU ABCCCCEEW JPLKRSURANPSUWPKRURANZPSWPKRS	542136 001180 238386 137141 125764 217747 010084 35354 1886200 20010370 200316226 5559000 001180 2383875 1370235 20014659 1263963 2178979 0100844 2003517291 353388 18872001 200103706 2003049804 5836900 0011811 2380870 1451047 1290178 2184658 0203340 0100804 2003525593 18882001 200103709 5421600 0011810 2380863 1370236 20014660 1255839 2177476 0100805 20015500 0011803	16 A 1 A 2 A 1 A 1	31-01-2001 14-05-2002 04-01-2001 25-09-2002 20-11-2002 16-12-2003 06-11-2002 23-09-2002 23-09-2002 28-08-2003 31-01-2001 14-05-2002 04-01-2001 18-09-2002 11-12-2002 11-12-2003 04-01-2001 27-05-2003 17-11-2003 03-12-2002 21-10-2002 21-10-2002 13-03-2003 31-01-2001 18-06-2002 04-01-2001 22-10-2003 12-03-2003 12-03-2003 16-04-2003 28-01-2001 02-09-2002 21-08-2002 21-08-2002 21-08-2002 21-08-2002 21-08-2002 21-08-2002 21-09-2002 21-08-2002 21-09-2002 21-09-2002 21-08-2002 21-09-2002 21-08-2002 21-08-2002 21-08-2002
US 4528273	A	09-07-1985	AU DE	3560984 A 3441549 A	·	30-05-1985
			FR GB	2555198 A 2150135 A	1	05-06-1985 24-05-1985 26-06-1985
			IT JP	1177116 B 60120996 A	}	26-06-1985 26-08-1987
			UP	DU120996 A		28-06-1985



Information on patent family members

International Application No
PCT/DE2004/000248

	nt family nber(s)	Publication date
SE 8	405868 A	23-05-1985
NONE		

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (January 2004)

Internationales Aktenzeichen PCT/DE2004/000248

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/60 C12N9/88

C12P13/06

C12N1/21

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $IPK \ 7 \quad C12N \quad C12P$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE, Sequence Search

Kategorie ^o	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
x	WO 01/00843 A (BASF AG) 4. Januar 2001 (2001-01-04) see SEQ ID NO: 139-142 (pp.366-372) Seite 3 - Seite 54; Ansprüche 1-34; Beispiele 4,8 Seite 57	1-25
×	KUBOTA K: "IMPROVED PRODUCTION OF L SERINE BY MUTANTS OF CORYNEBACTERIUM-GLYCINOPHILUM WITH LESS SERINE DEHYDRATASE EC-4.2.1.13 ACTIVITY" AGRICULTURAL AND BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 49, Nr. 1, 1985, Seiten 7-12, XP002287205 ISSN: 0002-1369 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	9-13
	-/	

enthehmen	X Siehe Anhang Patentlamilie
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "I" Veröffentlicht und die seine Stand dem internationalen ander seine sein	T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung: die beanspruchte Erfindung
"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	The same of the sa
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
6. Juli 2004	1 8. 08. 2004
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Oderwald, H



L

Internationales Aktenzeichen
PCT/DE2004/000248

	PUI	/DE2004/000248
	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	Betr. Anspruch Nr.
Х	US 4 528 273 A (LOVINGER GERALD G ET AL) 9. Juli 1985 (1985-07-09) in der Anmeldung erwähnt Spalte 1, Absatz 1 - Spalte 4, Absatz 5; Ansprüche 1,10,14; Beispiel 1	14-19, 21-25
A	US 3 623 952 A (KUBOTA KOJI ET AL) 30. November 1971 (1971-11-30) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	
	,	
	210 (Fortsetzing von Rialt 2) (Januar 2004)	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/DE2004/000248

Datum dear Veröffertlichung
BR 0011806 A 14-05-2006 CA 2383855 A1 14-05-2006 CN 1371417 T 04-01-200 EP 1257649 A2 20-11-200 ES 2177475 T1 16-12-2007 WO 0100843 A2 04-01-2001 FR 200103707 T2 23-09-2002 US 2003162267 A1 28-08-2003 BR 0011805 A 31-01-22001 BR 0011805 A 31-01-22001 CN 1370235 T 18-09-2002 CN 1370235 T 18-09-2002 CN 1370235 T 18-09-2002 ES 2178979 T1 11-12-2003 FR 200103707 T2 23-09-2002 CN 1370235 T 18-09-2002 CN 1370235 T 18-09-2002 EP 1263963 A2 11-09-2002 EP 1263963 A2 11-09-2002 EP 1263963 A2 11-09-2002 ES 2178979 T1 16-12-2003 FR 200103706 T2 21-10-2003 FR 200103706 T2 21-10-2003 FR 200103706 T2 21-10-2002 US 2003409804 A1 13-03-2003 BR 0011811 A 31-01-2001 CN 1451047 T 22-10-2001 EP 1290178 A2 12-03-2001 EP 1290178 A2 12-03-2003 ES 2184658 T1 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2001 CN 1451047 T 22-10-2001 EP 1290178 A2 12-08-2003 ES 2184658 T1 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2003 US 200349804 A2 16-04-2003 US 20045160 A 31-01-2001 CN 1370236 T 18-09-2002 EP 1255839 A 10-01-2001 CN 1370236 T 18-09-2002 EP 1255839 A2 13-11-2002 EN 2004513603 T 18-09-2002 EP 1255839 A2 13-11-2002 EP 1255839 A2 13-11-2002 EP 1255839 A2 13-11-2002 EN 2004513603 T 18-09-2002 EP 1255839 A2 13-11-2002 EN 2004513603 T 13-05-2004
BR 0011803 A 31-01-2001 09-04-2002
DE 3441549 A1 05-06-1985 FR 2555198 A1 24-05
DE 3441549 A1 30-05-1985 FR 2555198 A1 24-05-1985 GB 2150135 A 26-06-1985
DE 3441549 A1 05-06-1985 FR 2555198 A1 24-05-1985 GB 2150135 A 26-06-1985 IT 1177116 B 26-08-1985
DE 3441549 A1 05-06-1985 FR 2555198 A1 24-05-1985 GB 2150135 A 26-06-1995
DE 3441549 A1 05-06-1985 FR 2555198 A1 24-05-1985 GB 2150135 A 26-06-1985
DE 3441549 A1 05-06-1985

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen
PCT/DE2004/000248

Im Recherchenbericht Datum der			FC1/DE2004/000248		
angeführtes Patentdokume	ent	Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US 4528273	A		SE	8405868 A	
US 3623952	Α	30-11-1971	KEINE		23-05-1985

Formbalt PCTASA/210 (Anhano Palentiamilia) (Januar 2004)